公告 昭 37.6.16 出願 昭 34.8.18

中津市新堀町756

発. 中 西 美智 夫 吉富製薬株式会社 願 · 人

大阪市東区今橋4の1

特願 昭 34-26586

祥 居 代理人 弁理士

(全2頁)

### 7,8 一置換テオフイリン誘導体の製造法

### 発明の詳細なる説明

本発明は7.8 ―置換 テオフイリン 誘導体 の製造法 に係

本発明は一般式

(式中Xはハロゲンを示す) の8-ハロゲノー7プロピ ン(21) -- テオフイリンに一般式

(式中R、R'は、水素、脂肪族基又は芳香族基芳香脂 防族基あるいは、両者が窒素と共に閉環して異頂環を形成 しているものを示す)を作用させることを特徴とする一般 式

$$\begin{array}{c|cccc}
CH_3 - N - C = O \\
& & | & | & CH_3 - C \equiv CH \\
O = C & C - N & C - N & R \\
& & | & | & | & C - N & R' \\
CH_3 - N - C - N & R'
\end{array}$$

(式中 R、R'は前記規定と同じ)の7,8 置換テオフィ リン誘導体の製造法である。

本発明方法によつて得られた7.8 置換テオフィリン誘導 体は、何れも文献未載の新規物質であり医療上たとえば、 強心利尿剤又はその合成中間体として価値のある化合物で ある。 さらに本物質は無機酸、有機酸の塩たとえば 塩酸 塩、 硫酸塩、 硝酸塩、コハク酸塩、 クエン酸塩、 酒石酸 塩、ピコラート、スルホナート等あるいは第四級アンモニ ウム塩を形成しうる。

本発明方法の原料物質として用いられる8-ハロゲノー 7プロピン(2') テオフイリンの8位ハロゲニドとして は、クロル、プロム、ヨード体のいずれでもよく、本物質 はたとえば、8-ハロゲノテオフイリンにプロパルギルハ ロゲニドを作用させることにより製造される。

本発明方法は8-ハロゲノー7プロピン(21)テオフィリ ンにアンモニアまたは第1級、第2級アミンを作用させて アミノ化される。アミンとしては前記一般式HN R、R/が脂肪族基、芳香族基、 芳香脂肪族基あるいは、 両者が窒素と共に閉環して異頂環を形成している第1級、 第2級アミンたとえば、メチルアミン、ジエチルアミン、 アニリン、ペンチールアミン、フエニールエチルアミン、 モルフオリン、ピロリジン、ピペリヂン等の中から、適宜 のものが選ばれうる。これらのアミン類はさらに反応に支 | 輝なき限り、オキシ、カルボキシ、アルコキシ、カルボア

ルコキシあるいはこれらの置換されたアルキル基を包含し ていてもよい。

本発明方法は、常法に従つて脱酸剤の存在下或いは、非 存在下に実施される。この際アミンの種類によつて密閉、 加圧されてもよく又常温、加熱又は加熱環流下におこなつ

本反応においては、原料とするアンモニア、アミン類を 過剰に使用すれば脱酸剤として作用するから特に脱酸剤を 加えずに行つてもよいがアミンの塩基性が弱い場合は、-般に使用される脱酸剤たとえば、炭酸カリ、重炭酸ナトリ ウム、苛性カリまたはピリジン、トリエチルアミン等の反 応に関与しない脱ハロゲン化水素剤を加えてもよい。さら に反応が円滑に進行し難い時は、触媒として硫酸銅、塩化 銅、銅粉等を使用出来る。

反応溶媒としては、反応に支障をきたさないものなら、 いずれを選択してもよく一般に原料物質を溶解するたとえ ばアルコール、 ベンゾール、 クロロホルム等 が用 いられ る。

# 実施例 1

モルフオリン4.5g、8-プロム-7プロピン(2')テオフィリン 17 g、炭酸カリ 4.5g をアルコール 150c.c.中 7 時 間加熱環流せしめ、後熱時濾過し、濾液のアルコールを留 去し残部をアルコールより精製すれば、融点 174℃ の8-モルフオリノー7プロピン(2′)テオフイリンを得る。

### 実施例 2

実施例1においてモルフオリンの代りにピペリヂン4.2g を用い、 実施例 1 と同様 反応処理 すれば、 融点 183℃ の 8-ピペリヂノー7プロピン(21)テオフイリンを得る。

### 実施例 3

テオフイリン 4.5g を 80c.c. のアルコールと共に耐圧びん 中8時間水浴上で加熱する。後アルコールを留去し析出す る結晶を 含水メタノールから 精製すれば融点 92℃ の 8 — ジエチルアミノー7ープロピン-(2')-テオフイリンをう る。

#### 実施例 4

N-メチルピペラジン1.77g、8-プロム-7-プロピ ン- (2') - テオフイリン 5g、 炭酸カリ 1.16g をアルコー ル 150c.c. 中 7 時間環流し、濾過後アルコールを留去し、 残部を水より精製すれば融点 146℃ の8- (N-メチル-N'ーピペラヂノ) ー7ープロピンー(2') ーテオフイリン をうる。

#### 実施例 5

2-フェニールイソプロビルアミン6.4g、炭酸カリ3.4gを300c.c.のアルコール中10時間加熱する。 後アルコールを留去し、残部をメタノールより 精製すれば融点 234~5℃の8-(2-フェニールイソプロビルアミノ)-7-プロビンテオフイリンをうる。

### 実施例 6

8-プロム-7-プロピンテオフイリン7g、3-(2-エチルへキソキシ) -プロピルアミン4.4g、炭酸カリ1.7gをアルコール150c.c. 中10時間加熱する。 後実施例5と同様に処理すれば融点136~7℃の8-[3-(2-エチルへキソキシ) -プロピルアミノ] -7-プロピンテオフイリンをうる。

### 実施例 7

8-プロムー7-プロピンテオフィリン7g、3-ジエチルアミノプロピルアミン3.1g、炭酸カリ1.7gを150c.c.のアルコール中10時間加熱する。 後実施例5と同様に処理すれば融点184~5℃の8-(3-ジエチルアミノプロピルアミノ)-7-プロピンテフオリンをうる。

## 実施例 8

8-プロム-7-プロピン-(2') -テオフイリン7g、  $\gamma$ - [ $\beta$ -( $\beta$ -オキシエトオキシ) -エトオキシ] -プロピルアミン4.6g、 炭酸 カリ2.15g をアルコール中 実施 例 5 と 同様 反応処理 すれば 融点 151 $^{\circ}$ C の $8-\gamma$ -[ $\beta$ -( $\beta$ -オキシエトオキシ) -エトオキシ] -プロピルアミノ-7-プロピン-(2') -テオフイリンをうる。

### 実施例 9

8-プロムー7-プロピンー (2') ―テオフイリン7g、 アーモルフオリノプロピルアミン4.5g、炭酸カリ 2.15g を アルコール 中実施例 5 と 同様反応 処理すれば融点 1.56℃ の8-アーモルフオリノプロピルアミノー7-プロピンー (2') ―テオフイリンをうる。

#### 特許請求の範囲

一般式
CH<sub>3</sub>-N-C=O
O=C C-N
CH<sub>2</sub>-C≡CH
CH<sub>2</sub>-C=CH

(式中Xはハロゲンを示す)の8-ハロゲノー7プロピン(2')ーテオフイリンに一般式

(式中R、R/は、水素、脂肪族基または芳香族基、芳香脂肪族基あるいは両者が窒素と共に閉環して異項環を形成しているものを示す)を作用させることを特徴とする一般式

$$CH_3-N-C=O$$

$$O=C$$

$$C-N$$

$$CH_3-C\equiv CH$$

$$C-N$$

$$R$$

(式中R、R/は前記規定と同じ) の7,8 置換テオフィリン誘導体の製造法。

PTO 2003-5084

S.T.I.C. Translations Branch

PTO: 2003-5084

Japanese Published Examined Patent Application (Kokoku Koho) No. S37-4895, Patented Date: June 16, 1962; Application No. not listed; Application Date: August 18, 1959; Inventor: Michio Nakanishi; Applicant: Yoshitomi Pharmaceutical Corporation; Japanese Title: 7,8-Chikan Teofirin Yuudoutai no Seizou Houhou (Method for Production of 7,8-Substituted Theophylline Derivatives)

Method for Production of 7,8-Substituted Theophylline Derivatives

# Detailed Description of the Invention

This invention pertains to a producing method for 7,8-substituted theophylline derivatives.

The invention is a method for production of 7,8-substituted theophylline derivatives as indicated by the following general formula:

$$\begin{array}{c|c} CH_s-N-C=O\\ O-C&C-N\\ CH_s-C\equiv CH\\ CH_s-N-C-N\\ \end{array}$$

(In the formula, R and R' represent hydrogen, an aliphatic group, aromatic group, aromatic group or both aliphatic and aromatic groups with a different top ring formed by closing the ring with nitrogen), characterized in that

$$HN \stackrel{\hat{R}}{\underset{R}{\swarrow}}$$

(In the drawing, R and R' indicate the same components as disclosed above) is reacted to 8-halogeno-7propyne (2')-theophylline as indicated by the following formula:

(In the formula, X represents halogen).

All of the 7,8-substituted theophylline derivatives obtained by the method of the invention are new substances as not listed in any references. In the medical field, the

derivatives are valuable compounds as cardiotonic diuretics or the synthetic intermediate substances. These substances can form inorganic acid and organic acid salts. For example, the following types of the salts are formed: hydrochloride; sulfate; nitrate; succinate; citrate; tartrate; picolate; sulfonate; a quaternary ammonium salt.

Any type from chlor, bromine or iodine is used as the 8<sup>th</sup> halogenide of 8-halogeno-7 propyne (2') theophylline that is used as a raw substance for the method of the invention. This substance is produced by a reaction between propargyl halogenide and 8-halogeno theophylline.

According to the method of the invention, 8-halogeno-7 propyne (2') theophylline is aminated by reacting ammonium or primary amine and secondary amine to it. As for these amines, the following types of primary and secondary amines wherein R and R' of

the aforementioned general formula represent an aliphatic, aromatic group, aroma-aliphatic group or both aliphatic and aromatic groups with a different top ring formed by closing the ring with nitrogen are selected as needed as long as the reaction does not develop any problems: methyl amine; diethyl amine; aniline; pentyl amine; phenylethyl amine; morpholine; pyrrolidine; piperidine. These amines can further contain an oxy group, a carboxy group, an alkoxy group, a carboalkoxy group or an alkyl group formed by these groups substituted.

The method of the invention is carried out under the presence or absence of a deoxidizer by using a conventional method. At this time, a sealing or pressurizing means can be applied depending on the types of amines. Or the method can be used at a normal temperature, a high temperature or at a reflux by heating.

In this reaction, if ammonia and amines as crude substances are excessively used, they act as deoxidizers. Because of this effect, no regular deoxidizers are required. When the base property of amines is low, conventionally used deoxidizers, for example, dehalogenized hydrogen agents that do not involve in the reaction can be added, such as potassium carbonate, sodium bicarbonate, caustic potassium, pyridine and triethyl amine. If the reaction does not smoothly progress, copper sulfate, copper chloride and a copper powder are used as catalysts.

As for reaction solvents, any solvents can be selected as long as the reaction does not develop any problems. Solvents that dissolve the crude substances are usually used: alcohol; benzole; chloroform.

# Embodiment 1

The following substances at the following amounts are circulated in alcohol at 150 c.c. for 7 hours by a heating means: morpholine at 4.5g; 8-bromine-7 propyne (2') theophylline at 17g; potassium carbonate at 4.5g. After the heating, the solution is filtered. When the alcohol in the filtered solution is distilled and when the remaining portion is purified from alcohol, 8-morpholino-7 propyne (2') theophylline at a 174°C melting point is obtained.

# **Embodiment 2**

Piperidine at 4.2g is used in lieu of morpholine as in Embodiment 1. When a reaction process is applied as similar to as in Embodiment 1, 8-piperidino-7 propyne (2') theophylline at a 183°C melting point is obtained.

### Embodiment 3

Diethyl amine at 3g and 8-bromine-7-propyne-(2')-theophylline at 4.5g are supplied in a pressure resistant bottle with alcohol at 80 c.c. The solution is then heated in the water bath for 8 hours. After this, alcohol is distilled. When the deposited crystal is purified from water containing methanol, 8-diethyl amino-7-propyne-(2')-theophylline at a 92°C melting point is obtained.

# **Embodiment 4**

The following substances at the following amounts are circulated in alcohol at 150 c.c. for 7 hours: N-methyl piperadine at 1.77g; 8-buromine-7-propyne-(2')-theophylline at 5g; potassium carbonate at 1.16g. After the solution has been filtered, alcohol is distilled. When the remaining portion is purified from water, 8-(N-methyl-N'-piperadino)-7-propyne-(2')-theophylline at a 146°C melting point is obtained.

### Embodiment 5

The following substances at the following amounts are heated in alcohol at 300 c.c. for 10 hours: 8-bromine-7-propyne (2')-theophylline at 14g; 2-phenyl isopropyl amine at 6.4g; potassium carbonate at 3.4g. After this, alcohol is distilled. When the remaining portion is purified from methanol, 8-(2-phenyl isopropyl amino)-7-propyne theophylline at a 234 to 235°C melting point is obtained.

# Embodiment 6

The following substances at the following amounts are heated in alcohol at 150 c.c. for 10 hours: 8-bromine-7-propyne theophylline at 7g; 3-(2-ethyl hexoxy)-propyl amine at 4.4g; potassium carbonate at 1.7g. After this, when a process as similar to as in Embodiment 5 is applied, 8-[3-(ethyl hexoxy)-propyl amino]-7-propyne theophylline at a 136 to 137°C melting point is obtained.

# Embodiment 7

The following substances at the following amounts are heated in alcohol at 150 c.c. for 10 hours: 8-bromine-7-propyne theophylline at 7g; 3-diethyl amino propyl amine at 3.1g; potassium carbonate at 1.7g. After this, when a process as similar to as in Embodiment 5 is applied, 8-(3-diethyl amino propyl amino)-7-propyne theophylline at a 184 to 185°C melting point is obtained.

# **Embodiment 8**

The following substances at the following amounts are mixed in alcohol: 8-bromine-7-propyne-(2')-theophylline at 7g;  $\gamma$ -[ $\beta$ -( $\beta$ -oxyethoxy)-ethoxy]-propyl amine at 4.6g; potassium carbonate at 2.15g. When a reaction process is applied as similar to as in Embodiment 5, 8- $\gamma$ -[ $\beta$ -( $\beta$ -oxyethoxy)-ethoxy]-propyl amino-7-propyne-(2')-theophylline at a 151°C melting point is obtained.

# **Embodiment 9**

The following substances at the following amounts are mixed in alcohol: 8-bromine-7-propyne-(2')-theophylline at 7g; γ-morpholino propyl amine at 4.5g; potassium

carbonate at 2.15g. When a reaction process is applied as similar to as in Embodiment 5, 8-γ-morpholino propyl amino-7-propyne-(2')-theophylline at a 1.56°C melting point is obtained.

# Claim

The invention is a method for production of 7,8-substituted theophylline derivatives as indicated by the following general formula:

$$\begin{array}{c|c} CH_s-N-C-O \\ O-C & C-N \\ CH_s-N-C-N \end{array} CH_s-C=CH$$

(In the formula, R and R' represent hydrogen, an aliphatic group, aromatic group, aromatic group or both aliphatic and aromatic groups with a different top ring formed by closing the ring with nitrogen), characterized in that

$$HN \left\langle \begin{array}{c} R \\ R \end{array} \right\rangle$$

(In the drawing, R and R' indicate the same components as disclosed above) is reacted to 8-halogeno-7propyne (2')-theophylline as indicated by the following formula:

(In the formula, X represents halogen).

U.S. Patent and Trademark Office Translations Branch 8/27/03 Chisato Morohashi